

Europäisches Patentamt European Petent Office Office européen des brevets



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 271 738 B1

@

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- Veröffentlichungstag der Patentschrift: 20.01.93
- 2 Anmeldenummer: 87117133.6
- 2 Anmeldeteg: 20.11.87

(ii) Int. CI.F. COSF 210/02, //COSF2/00, C10L1/18,(COSF210/02,220:06, 218:04)

- Verfahren zur Heratellung von Ethylen-Mischpolymerisaten und deren Verwendung als Zusatz zu
 Mineralöl und Mineralölfraktionen.
- @ Prioritat 27.11.86 DE 3640613
- Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 22.06.88 Petentblatt 88/25
- Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterfeilung: 20.01.93 Patentblatt 93/03
- Benannte Vertregsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL SE
- Entgegenhattungen: EP-A- 0 098 488 DE-A- 1 812 094 DE-A- 2 037 673 DE-A- 2 102 469 FR-A- 2 018 538

- Patentinhaber: HOECHST AKTIENGESELL-SCHAFT
 Postfach 80 03 20
 W-6230 Frankfurt am Main 80(DE)
- ② Erfinder: Bühnen, Heinz Dieter, Dipl.-ing.
 Kapellenstrasse 56
 W-4200 Oberhausen 12(DE)
 Erfinder: Payer, Wolfgang, Dr. Dipl.-Chem.
 Zedernweg 58
 W-4230 Wesel 1(DE)
 Erfinder: Zoller, Wilhelm, Dr. Dipl.-Chem.
 Im Tortveen 28m
 W-4200 Oberhausen 11(DE)

ᇤ

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekenntmachung des Hinwelses auf die Ertellung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schnittich einzurelchen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Renk Xerox (UR) Business Services

BEST AVAILABLE COPY

Baschralbung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Herstellung von Mischpolymerisaten des Ethylens mit Estern des Vinyletkohols oder Estern der Acryl- oder Methacrylsäure als Comonomeren. Die Mischpolymerisate heben eine Viskosität von 0,1 Pa.s (gemessen bei 140°C) bis 20 Pa.s (gemessen bei 180°C), ihr Comonomerenanteil beträgt 25 bis 55 Gew. Teile je 100 Gew. Teile Ethylen. Die Polymerisation erfolgt unter Drücken von 120 bis 300 MPs und bei Temperaturen von 150 bis 300°C in einem Rohrresktor. Die Monomeren werden zusammen mit Regier und initiator sie Gemische unterschiedlicher quantitativer Zusammensetzung in zwei Teilströmen dem Reaktor zugeführt, wobel der eine Teilstrom dem Reaktorsinlaß, der andere Teilstrom einer oder mehreren Einspeisungsstellen längs des Reaktors zugeleitet werden. Die auf diesem Wege erheltenen Mischpolymerisate sind susgezeichnete Fließpunktverbesserer.

Aus der DE 21 02 468 C2 ist es bekannt, Ethylencopolymerisate mit einem Molekulargewicht von 500 bis 4500 und einem Comonomerengehalt von 30 bis 75 Gew.-% als Zusatz zu Erdöl und Erdölfraktionen zu verwenden. Die Polymerisate werden aus Ethylen und Vinylestern mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen, sowie verwenden. Die Polymerisate werden aus Ethylen und Vinylestern mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen, sowie verwenden. Die Polymerisate werden aus Ethylen und Vinylestern mit 4 bis 10 Kohlenstoffatomen, sowie verwenden. Die Polymerisatien ableiten, unter Acrytsäure- und Methacrylsäureester, die sich von Alkoholen mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen ableiten, unter Acrytsäure- und Methacrylsäureester, die sich von Alkoholen mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen ableiten, unter Acrytsäure- und Emulgiermitteln bei Drücken über 1000 atm und Temperaturen zwischen 150 Ausschluß von Lösungs- und Emulgiermitteln bei Drücken über 1000 atm und Temperaturen zwischen 150 und 350 °C in Gegenwart Radikale bildender Katalysatoren und geeigneter Polymerisationsregler erhalten. Besonders bewährt hat sich in diesem Fall die kontinulerliche Durchführung der Copolymerisation in Besonders bewährt hat sich in diesem Fall die kontinulerliche Durchführung der Copolymerisation in Besonders bewährt hat sich in diesem Fall die kontinulerliche Durchführung der Copolymerisation in Besonders bewährt hat sich in diesem Reaktor eine Mischung aus Ethylen, einem oder mehreren Comono-Rohrreaktoren. Dabei führt men dem Reaktor eine Mischung aus Ethylen, einem oder mehreren Comono-Rohrreaktoren. Dabei führt men dem Reaktor eine Mischung aus Ethylen, einem oder mehreren Comono-Rohrreaktoren. Dabei führt men dem Reaktor eine Mischung aus Ethylen, einem oder mehreren Comono-Rohreaktoren. Dabei führt men dem Reaktor eine Mischung aus Ethylen, einem oder mehreren Comono-Rohreaktoren.

zung des Comonsmerengemisches ist, phachtenige von der Fließpunktverbesserer abhängig ist von der In der Prads hat sich gezeigt, daß die Wirtsamkalt der Fließpunktverbesserer abhängig ist von der Zusammensetzung der Mineralöle und Minerbidestillate, deren Fließhalkelt verbessert werden soll. Aus zusammensetzung der Mineralöle und Minerbidestillate, deren Fließhalkelt verbessert werden soll. Aus zusammensetzung bedingter, einem einzigen Copolymerisate hertundt und/oder Zusammengleichförmiger Zusammensetzung sind meist nur in Substraten bestimmter Herkunft und/oder Zusammengleichförmiger Zusammensetzung sind meist nur in Substraten bestimmter Herkunft und/oder Zusammengleichförmiger Zusammensetzung sind meist nur in Substraten bestimmter Herkunft und/oder Zusammengleichförmiger Zusammensetzung sind meist nur in Substraten bestimmter Herkunft und/oder Zusammengengen seitzen Wirkung nicht in ausreichendem Maße, setzung effektiv, in anderen Fällen zeigen sie jedoch die erwithschte in großen Mengen zussetzt oder daß Man kann sich dann dadurch behalfen, das man die Copolymerisate in großen Mengen zussetzt oder daß Man kann sich dann dadurch behalfen, das man die Copolymerisate in großen Mengen zussetzt oder daß man das Mineralöl oder Mineralöldestillat mit niedrigsledenden Kohlenwasserstoffen vermischt.

man das Mineraldi dem Mineraldioussime international international polymenisate besitzen Gemische aus zwei Poly-Umfangreichere Einsatzmöglichkeiten als homogene Polymenisate besitzen Gemische aus zwei Polymenisaten unterschiedlicher Molmasse und/oder unterschiedlicher stofflicher Zusammensetzung.

merisaten unterschiedlicher Molmasse und/oder unterschiedlicher stufften Zusatiniste Zusatiniste zusatiniste Austragen Nach der DE 20 37 673 C2 besteht ein solches Gemisch z.B. aus einem Ethylen-Vinylacetat-Mischpolymerisat mit einem Molekulargewicht von 700 bie 3000 und einem Ethylen-Vinylacetat-Mischpolymerisat mit einem Molekulargewicht von über 3000 bis 60000, wobel jedes der Mischpolymerisate 99 bis merisat mit einem Molekulargewicht von über 3000 bis 60000, wobel jedes der Mischpolymerisate im Bereich 40 Gew.-% Ethyleneinheiten enthält und das Gewichtsverhältnis der beiden Mischpolymerisate im Bereich

von 20:1 bis 1:20 liegt.

Die Verwendung von Polymerisatgemischen setzt aber voraus, daß verschiedene Polymerisate in getrennten Arbeitsgängen hergesteilt werden. Sie bedingt einen hohen apparativen Aufwand, eine umfanggetrennten Arbeitsgängen hergesteilt werden. Sie bedingt einen hohen apparativen Aufwand, eine umfanggetrennten Arbeitsgängen hergesteilt werden. Sie bedingt einen hohen apparativen Aufwand, eine umfanggetrennten Arbeitsgängen hergesteilt werden.

reiche Lagerheitung und birgt die Getahr in sich, des Entmischungen aufwerten. Es bestend deher nicht nur die Aufgabe, Additive zu finden, die gegenüber den bekannten Fließpunkt-Es bestend deher nicht nur die Aufgabe, Additive zu finden, die gegenüber den bekannten Fließpunktverbesserern eine noch größere Anwendungsbreite haben. Gefordert wird auch, daß sie in technisch einfacher Welse, wirtschaftlich und in stets reproduzierbarer Qualität herstellber sind-

einscher Weise, wirtschantich und in stells reproduzierung von Copplymensaten aus Ethyten und Diese Aufgebe wird gelöst durch ein Verfehren zur Herstellung von Copplymensaten aus Ethyten und einem Ester des Vinylalkohols oder der Arylsäure oder der Methacylsäure als Comonomeren, die je 100 einem Ester des Vinylalkohols oder der Arylsäure oder der Methacylsäure als Comonomeren, die je 100 Gewichtstelle Ethyten 25 bis 55 Gewichtstelle des Comonomeren enthalten und eine Viskosität im Bereich von 0,1 Pa.s (gemessen bei 140°C) bis 20 Pa.s (gemessen bei 180°C) aufweisen durch Polymerisation der Monomeren in einem mit mindestens einem Seitenast ausgerüsteten Rohrreator bei 120 bis 300 MPa und 150 bis 300°C in Gegenwart von Radikale bildenden Initiatoren und Polymerisationsreglern. Es ist dadurch gekennzeichnet, daß das dem Reaktoreingang einerseits (Primärstrom) und das dem Seitenast bzw. den Seitenästen andererseits (Sekundärstrom) zugeführte Germisch aus den Monomeren, dem Regler und dem Seitenästen andererseits (Sekundärstrom) zugeführte Germisch aus den Monomeren, dem Regler und dem Initiator quantitztiv unterschiedlich zusammengesetzt ist.

Potymerisationsverfahren, bei denen Monomerenströme unterschiedlicher Zusammensetzung dem Eingang und weiteren Stellen des Reaktors zugeführt werden, sind bekennt. Nach EP-A-0 098 488 gewinnt gang und weiteren Stellen des Reaktors zugeführt werden, sind bekennt. Nach EP-A-0 098 488 gewinnt man auf diesem Wege Ethylen/Acryisäureester-Copolymerisate mit einem Comonomerenanteil von 0,1 bis 1,5 Gew.-Teilen je 100 Gew.-Teilen Ethylen, die zur Herstellung dünner Follen dienen. In der DE-A-1 812 094 ist ein entsprechendes Verfahren beschrieben, das zu Copolymerisaten führt, die auf 100 Gew.-Teile 094 ist ein entsprechendes Verfahren beschrieben, das zu Copolymerisaten führt, die auf 100 Gew.-Teile Ethylen 11 bis 25 Gew.-Teile eines Vinylesters enthalten. Sie werden zur Herstellung von Formteilen verwendet. Nach dem Verfahren der FR-A-2 018 538 polymerisiert man Ethylen in drei Reaktionszonen bei unterschiedlichen Temperaturen und/oder in Gegenwart unterschiedlicher Regiermangen. Das erhaltene unterschiedlichen Temperaturen und/oder in Gegenwart unterschiedlicher Regiermangen.

Homopolymerisat wird zu Folien vererbeitet.

Überraschenderweise führt das erfindungsgemäße Verfahren zu Polymerisaten, die die Fließfähigkeit von Mineralölen und Mineralöldestillaten erheblich verbessern. Sie unterdrücken nachhaltig die Ausscheldung von Agglomeraten aus Pareffinkristallen, wirken damit einem Anstelgen der Viskoshät der Kohlenwasserstofigemische bei sinkenden Temperaturen entgegen, setzen den Stockpunkt herab und verbessem Ihre Filtrierbarkeit. Die nach der neuen Arbeitsweise gewonnenen Polymerisate haben sich zur Verbesserung der Fließfähigkeit von Mineralölen und aus ihnen gewonnenen Destillationsprodukten unebhängig von deren qualitativer und quantitativer Zusammensetzung bewährt.

Die Herstellung der neuen Polymerisate erfolgt durch Copolymerisation von Ethylen mit einem Ester des Vinylalkohols oder der Acryksäure bzw. der Methacrylsäure in einem Rohrreaktor. Lösungs- und Emulgiermittel können abwesend seln, ausgenommen der geringe Anteil inerter Fillszigkeit, der zum Lösen des PolymerisationsInitiatore dient. Als Comonomere des Ethylens werden Ester des Vinytalkohols oder Ester der Acrylsäure bzw. der Methacrylsäure eingessetzt. Die Ester des Vinylalkohols enthalten 4 bis 12 Kohlenstoffatome und sind Derivate von gesättigten aliphatischen Monocarbonsäuren, die geradkettig oder verzweigt sein können. Bewährt haben sich Ester mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen. Besonders geeignet sind

Unter Acrylsäure- bzw. Methacrylsäureestem werden Verbindungen verstanden, die sich von geradketti-Vinylacetal und Vinylpropional. gen oder verzweigten gesättigten allphatischen Alkoholen mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen ableiten. Bevorzugt weist der Alkoholrest 2 bis 8 Kohlanstoffatorne auf. Mit besonderem Erfolg werden n-Butylacrylat, tert-Butylacrylat, n-Butylmethacrylat und tert.-Butylmethacrylat eingesetzt. Die Polymerisation erfolgt bei Drükken von 120 bis 300 MPa und Temperaturen von 150 bis 300°C. Als PolymerisationsInitiatoren werden vorteilhaft Percodde in Form einer 5 bis 30 Gew.-%igen Lösung eingesetzt. Geelgnete Lösungsmittel sind insbesondere elliphetische Kohlenwasserstoffe und Kohlenwasserstoffgemische.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren werden dem Reaktor zwei unterschledlich zusammengesetzte Monomerenströme zugeführt. Der eine Monomerenstrom (Primärstrom) wird über den Reaktoreingang in den Reaktor geleitzt. Ein zweiter Monomerenstrom (Sekundärstrom) gelangt über mindestens einen Seitensst in den Reaktor. Unter dem Begriff Seitensst wird jede Einspeiesstelle längs des Reaktors verstanden, über die Monomere und/oder Polymerisationshilfsmittel, nämlich Initiatoren und Regier, dem Reaktor zugeführt werden können. Die Zusammensetzung der Monomerenstrüme stimmt qualitativ überein,

Im Primärstrom beträgt der Comonomerenantett 10 bis 35 Gew.-Telle, vorzugsweise 15 bis 25 Gew.unterscheidet sich jedoch quantitativ.

Im Sekundärstrom sind je 100 Gew.-Teile Ethylen 40 bis 150 Gew.-Teile, vorzugsweise 50 bis 110 Teile je 100 Gow.-Teile Ethylen.

Gew.-Teile des Comonomeren enthalten. Die initiatorgehalte im Primärstrom betragen vorzugsweise 50 bis 200 Gew.-ppm und im Sekundärstrom 100 bis 800 Gew.-ppm, Jeweils bezogen auf das Monomerengemisch.

Zur Einstellung der Molmasse werden dem Primär- und dem Sekundärstrom Polymerisationsregler zugesetzt. Je nach Art des Regiers und der gewünschten Viskosität, die ein Maß für die Molmasse ist, ist die Reglerkonzentration in den beiden Strömen gleich oder verschieden und beträgt vorzugswelse 0,1 bis 4

Gew.-%, bezogen auf das Monomerengemisch. Reaktoreingang und Seltenast bzw. Seltenästen werden im Relgelfall etwa gleiche Volumina des Monomerengemisches zugeführt, d.h. das Volumenverhältnis von Primär- und Sekundärstrom ist etwa 1:1. Es ist aber durchaus möglich, mit anderen Volumenverhältnissen zu arbeiten. Bewährt hat es sich, zwischen Primär- und Sekundärstrom einen Bereich von 1:0,6 bis 1,5 (m Vol.-Tellen) einzuhalten.

Der Sakundärstrom kann über einen einzigen Seitensst oder in Teilströmen über mehrere Seitenäste in den Reaktor eingeleitet werden. Die Anzahl der Teiletröme hängt vom Temperaturverlauf im Reaktor ab. im allgameinen wird man den Sekundärstrom in nicht mehr als 3 Teilströme auftellen, zweckmäßig arbeitet man mit 1 bis 3 und insbesondere mit 3 Teilströmen.

Die Menge des über die einzelnen Seitenäste dem Reaktor zugeführten Sekundärstrom-Anteils richtet sich nach dem Temperaturbereich, Maximum- und Minimumtemperatur, der im Reaktor eingehalten werden

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Ethylen-Copolymerisate enthalten je 100 Gew. Teile Ethylen 25 bis 55 Gew. Teile Comonomeres. Um diese Zusammensetzung im Polymerisat zu erreichen, ist es erforderlich, under den gewählten Reaktionsbedingungen Monomerengernische einzusetzen, die insgesamt (also als Summe der Antelle im Primär- und im Sekundärstrom) etwa 10 bis 25 % mehr Comonomeres enthalten, els im Polymerisat einpolymerislert sein soll.

Die nach der neuen Arbeitswelse erhaltenen Ethylen-Copolymerisate haben eine Viskosität von 0,1 Pa.s. (gemessen bei 140°C) bis 20 Pas (gemessen bei 180°C) Insbesondere von 0,2 Pas (gemessen bei

140°C) bis 20 Pa.s (gemessen bei 180°C) und vorzugswelse von 0,2 bis 0,5 PA.s (gemessen bei 140°C). Ihre Bestimmung erfolgt nach der deutschen Norm DIN 53 019 in einem Rotationsviskostmeter (Hersteller: Firma Haake). Die Viskostiät wird in bekannter Welse durch den Zusatz von Polymerisationsregiern zum Monomerengemisch eingestellt. Wie bereits gesagt wurde, kann die Konzentration das Polymerisationsregiers in dan beiden Monomerenströmen gleich oder unterschiedlich hoch sein. Der Primärstrom enthält glers in dan beiden Monomerenströmen gleich oder unterschiedlich hoch sein. Der Primärstrom enthält bevorzugt 0,1 bis 3 Gew.-%, der Sekundärstrom 0,1 bis 3,9 Gew.-% Polymerisationsregier. Als Polymerisationsregier werden entsprechend dem Stand der Technik Insbesondere Verbindungen aus vorzugswelse Propan oder Propionaldehyd eingesetzt.

Gemäß der Erfindung führt man die Polymerisation in an sich bekannten rohrörmigen Reaktoren durch, die ein Verhältnis von Länge zu Durchmesser im Bereich von etwa 10.000: 1 bis 100.000: 1 aufweisen. Bevorzugt liegt die untere Grenze für dieses Verhältnis bei etwa 20.000: 1, insbesondere bei etwa 25.000: Bevorzugt liegt die untere Grenze für dieses Verhältnis bei etwa 20.000: 1, insbesondere bei etwa 25.000: 1. Die obere Grenze liegt zweckmäßig bei etwa 80.000: 1, bevorzugt bei etwa 60.000: 1. Rohrreaktoren 1. Die obere Grenze liegt zweckmäßig bei etwa 400 bis 4.000 m, wobel die untere Grenze zweckmäßig bei etwa 1.000 m, die obere Grenze bel etwa 3.000 m, vorzugsweise 2.000 m liegt.

Die Polymerisation wird bei Temperaturen von 150 bis 300°C, vorzugsweise 220 bis 290°C und Die Polymerisation wird bei Temperaturen von 150 bis 300°C, vorzugsweise 220 bis 290°C und Drücken von 120 bis 300 MPa, vorzugsweise 150 bis 250 MPa durchgeführt. Die Regelung der Temperatur Prücken von 120 bis 300 MPa, vorzugsweise 150 bis 250 MPa durchgeführt. Die Regelung der Temperatur erfolgt nach dem Stand der Technik durch Kühlung des Rohrreaktors und durch den Sekundärstroms, der erfolgt nach dem Stand der Technik durch Kühlung des Rohrreaktors und durch den Sekundärstroms über mindestens einen Seitenast in den Resktor eingeführt wird. Die Temperatur des Sekundärstroms beträgt 0 bis 60°C. Die Einspeisestellen für den Sekundärstrom in dem Rohrreaktor werden so gewählt, deß 2 bis 4 Reaktionszonen entstehen, in denen das Reaktionsgemisch etwe gleiche Verweitzeit anschlicht.

Die erfindungsgemäßen Polymensate verbessern die Fließtähigkeit und Filmerbarkeit sowohl von Die erfindungsgemäßen Polymensate verbessern die Fließtähigkeit und Filmerbarkeit sowohl von Mineralöldestillaten. Umer dem Begriff Mineralöldestillate werden insbesondere Rohöle und Destillationsrückstände wie schweres Heizöl verstanden. Als Mineralöldestillate werden Kohlenwasserund Destillationsrückstände wie schweres Heizöl verstanden. Als Mineralöldestillate werden Kohlenwasserund Destillationsrückstände wie Siedetemperatur zwischen etwa 150 und 450°C bezeichnet. Hierzu gehören stoffresktionen mit einer Siedetemperatur zwischen etwa 150 und 450°C bezeichnet. Hierzu gehören belspielsweise Pebraleum, leichte Helzöle und Dieselkraftstoff.

Die erfindungsgemäßen Polymerisate werden Mineralölen bzw. Mineralöldestillaten in Form von Lösunpen, die 10 bis 70 Gew.-% (bezogen auf die Lösung) der Polymerisate enthalten, zugesetzt. Als Lösungegen, die 10 bis 70 Gew.-% (bezogen auf die Lösung) der Polymerisate enthalten, zugesetzt. Als Lösungegen, die 10 bis 70 Gew.-% (bezogen auf die Lösung) der Polymerisate enthalten, zugesetzt. Als Lösungemittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffgemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffgemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffgemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffgemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffgemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffgemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffgemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffigemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffigemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffigemische,
mittel geeignet sind elliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder Kohlenwasserstoffigemische,
mittel gewinden gewinden

Die Polymerisate könnan allein oder auch zusammen mit anderen Additiven verwendet werden, z.B. mit Die Polymerisate könnan allein oder auch zusammen mit anderen Additiven verwendet werden, z.B. mit Anderen Stockpunkterniedrigem oder Entwachsungshilfsmittetn, mit Korrosionsinhibitoren, Antioxidantien, anderen Additiven verwendet werden, z.B. mit Die Polymerisate könnan allein oder auch zusammen mit anderen Additiven verwendet werden, z.B. mit Die Polymerisate könnan allein oder Entwachsungshilfsmittetn, mit Korrosionsinhibitoren, Antioxidantien, anderen Stockpunkterniedrigem oder Entwachsungshilfsmittetn, mit Korrosionsinhibitoren, Antioxidantien, anderen Stockpunkterniedrigem oder Entwachsungshilfsmittetn, mit Korrosionsinhibitoren, Antioxidantien, anderen Stockpunkterniedrigem oder Entwachsungshilfsmittetn, mit Korrosionsinhibitoren, anderen Additiven zusammen mit anderen zusammen zusammen mit anderen zusammen zusamm

Die Wirksamkeit der arfindungsgemäßen Polymerisate als Fließpunktverbesserer wird durch die nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

Tolgenoen Delspiele name ensouer.

Die Belspiele 1 bis 3 betreffen des erfindungsgemäße Verlahren. In Beispiel 4 wird die Herstellung eines Ethylen-Vinylacetat-Copolymerisats nach dem Stand der Technik beschrieben.

eines Etnylen-vinylacetat-Copolymerisate zur Verbesserung der Fließfähigkelt wird anhand des
Die Wirksamkelt der untersuchten Copolymerisate zur Verbesserung der Fließfähigkelt wird anhand des
"Kall-Filter-Verstopfungspunkt-Tests" (CFPP-Test) beschrieben. Die Durchführung des Tests erfolgt nach
DIN 51 428. Sie ist auch im J. Inst. Petro. Bd. 52, Juni 1986, Selte 173 bis 185, publiziert. Zur Prüfung
werden verschiedene Mineralöldestilisie, Testöle 1 bis 3, eingesetzt.

Beispiel 1

45

Die Polymerisation erfolgt in einem Röhrenreaktor mit 3 Seitenästen bei 280°C und 150 MPa unter Verwendung von Peroxiden, die in einem Kohlenwasserstoffgemisch gelöst sind als Initiator. Der dem Reaktoreinang zugeführte Primärgasstrom ertzt sich aus 3182 Gew.-Teilen Ehyten, 660 Gew.-Teilen Vinylacetat und 6 Gew.-Teilen Propionaldehyd zusammen. Der Sekundärgasstrom, er wird über die drei Vinylacetat und 6 Gew.-Teilen Propionaldehyd zusammen. Der Sekundärgasstrom, er wird über die drei Vinylacetat und 45 Gew.-Teilen Propionaldehyd. Die Einspelsestellen für des Ethylen, 1985 Gew.-Teilen Vinylacetat und 45 Gew.-Teilen Propionaldehyd. Die Einspelsestellen für des Monomerengemisch sind so gewählt, daß vier Reaktionszonen entstehen, in denen das Reaktionsgemisch Monomerengemisch verweitzeit hat. Das Polymerisationsgemisch wird über einen Hochdruck- und einen Jeweits etwa gleiche Verweitzeit hat. Das Polymerisationsgemisch wird über einen Hochdruck- und einen Niederdruckabscheider entspannt und das Polymerisationsgemisch wird über einen Hochdruck- und einen Die Monomere werden in den Reaktor zurückgeführt. Die Einstellung der Reaktionstemperatur erfolgt durch des leitstragungsbes.

dosierus innustorzugusus.

Als Reaktionsprodukt erhält man 1800 Gew.-Tella Copolymerisat, da je 100 Gew.-Tella Ethylan, 33,7

Gew.-Tella Vinylacetet enthält. Die Viskosität des Produktes gemessen bei 140°C beträgt 330 mPa.s.

Beispiel 2

70

Die Polymerisation wird entsprechend Beispiel 1 durchgeführt, jedoch mit geänderter Zusammensetzung der Gasströme.

Primärgasstrom:	3105 GewTeile Ethylen 737 GewTeile Vinylacetat 8 GewTeile Propionaldehyd
Sekundärgesstrom:	2640 GewTeile Ethylen 2165 GewTeile Vinylacetat 45 GewTeile Propionaldebyd

Man erhält 1800 Gew.-Telle Copolymerisal, das je 100 Gew.-Telle Ethylen 40,3 Gew.-Telle Vinylacetet enthält. Die Viskosität des Produktes gemessen bei 140°C beträgt 300 mPa.s.

Beispiel 3

Die Polymerisation wird gemäß Belspiel 1 durchgeführt, jedoch mit geänderter Zusammensetzung der Ströme und mit einer um etwa 30 % geringeren Förderleistung des Kompressore. Außerdem wird der 20 Reaktionsdruck auf 175 mPa erhöht.

Primärgasstrom:	2381 GewTeile Ethylen 365 GewTeile Vinylacetzt 4 GewTeile Propionaldehyd
Sekundärgasstrom:	1685 GewTeile Ethylen 1740 GewTeile Vinylacetet 25 GewTeile Proptonaldehyd

Als Reaktionsprodukt erhält man 1800 Gaw.-Teile Copolymerisat, das je 100 Gaw.-Teile Ethylen 37,2 Gew.-Teile Vinylacetat enthält. Die Viskosität des Produktes gemessen bei 140°C beträgt 0,5 Pa.s.

Beispiel 4

30

60

Die Polymerisation erfolgt gemäß Beispiel 1 mit dem Unterschied, daß Primär- und Sekundärgesstrom die gleiche Zusammensetzung aufweisen, nämlich:

4945 Gew.-Teile Ethylen

2000 Gew.-Teile Vinylacetat

55 Gew.-Teile Propionaldehyd

Men erhält 1600 Gew. Telle Copolymerisat, das je 100 Gew. Telle Ethylen 40 Gew. Telle Vinylecetat enthält. Die Viskosität des Produktes bei 140°C beträgt 0,2 Pa.s.

Die breitere Wirksamkeit als File/Ipunktverbesserer der nach den Belspielen 1 bis 3 hergestellten Produkte gegenüber Produkten, die nach den bekannten Polymerisationsverfahren mit gleicher Zusammensetzung von Primär- und Sekundärstrom erhalten wurden (Belspiel 4), zeigt die Tabelle 1.

Tabelle 1

Produkt A: Copolymerisat nach Beispiel 1

B: Copolymerisat nach Beispiel 2

C: Copolymerisat nach Beispiel 3

D: Copolymerisat nach Beispiel 4

		A	В	C	D _.
15	GewTeile Vinylacetat je 100 Gew.Teile Ethylen	33,7	40.3	37.2	40
20	Viskosität bei 140° (Pas)	0,33	Ε,0	0,56	.0,2
26	CFPP-Werte Testo] 1 Zusatz* 0 ppm 100 ppm	·+1 -9	, +1 -9	+ <u>1</u> -8	+1 -9
	Testől 2 Zusatz* Ó ppm 100 ppm	+1 -11	+1 -8	-	+1 ±0
30	Testől 3 Zusatz* 0 ppm 100 ppm	.+3 -9	+3 . -8	+3 -11	+3 +3

^{*} Zahlenwert bezieht sich auf 50 %ige Lösung.

Die Eigenschaften der Testöle sind in Tabelle 2 zusammengestellt.

Tabelle 2

Kennzeichnung der Testöle

	Test&1 1	Testöl 2	Testõļ 3
Siedeanalyse (°C)			
	- 0.0	163	1.66
Siedeanfang	180	191	190
5 %	202	272	272
50 %	297	212	362
90 %	357	381	387
95 🛪		. 385	393
Siedeende	357	503	
Cloud-Point (°C)	. 7	. В	+8
CFPP-Wert (°C)	1	. 1	÷3
Gehalt an n-Paraffinen (%)	39,1	26,8	25,6

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von Copolymerisaten aus Ethylen und einem Ester des Vinyfalkohole mit 4 bls 12 Kohlenstoffatomen, der sich von geradkettigen oder verzweigten, gesättigtan, aliphadschen Monocarbonsäuren ableitel oder Estern der Acrylsäure oder der Methacrylsäure, die sich von geradkettigen oder verzweigten gesättigten Alkoholen mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen ableiten als Comonomeren, die je 100 Gew.-Teile Ethylen 25 bis 55 Gew.-Teile des Comonomeren enthalten und eine Viskosität im Bereich von 0,1 Pa. s (gemessen nach DiN 53 019 bel 140°C bis 20 Pa. s (gemessen nach DiN 53 019 bel 140°C bis 20 Pa. s (gemessen nach DiN 53 019 bel 140°C bis 20 Pa. s (gemessen nach DiN 53 019 bel 180°C) surweisen durch Polymensation der Monomeren in einem mit mindestens einem Seitenast ausgenüsteten Rohrreaktor bei 120 bis 300 MPa und 150 bis 300°C in Gegenwart von Radikale bildenden Initiatoren und Polymensationsregtern, dadurch gekennzeichnet, daß das dem Reaktoreingang zugeführte Monomerengemisch (Primärstrom) 10 bis 35 Gew.-Teile Comonomer je 100 Gew.-Teile Ethylen und das dem Seitenast bzw. den Seitenästen zugeführte Monomerengemisch (Sekundärstrom) 40 bis 150 Gew.-Teile Comonomer je 100 Gew.-Teile Ethylen enthält.
- Verfahren nach Anspruch 1, dedurch gekenrzeichnet, daß der Commonmerenanteil im Primärstrom 15 bis 25 Gew.-Teile je 100 Gew.-Teile Ethylen und im Sekundärstrom 50 bis 110 Gew.-Teile je 100 Gew.-Teile Ethylen beträgt.

- Vertehren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Inflistorgehalte im Primärstrom 50 bis 200 Gew.-ppm und im Sekundärstrom 100 bis 800 Gew.-ppm, jeweils bezogen auf des Monomerengemisch, betragen.
- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bls 3, dedurch gekennzelchnet, daß die Regierkonzentration im Primär- und Sekundärstrom gleich oder verschieden ist und 0,1 bis 4 Gew.-%, bezogen auf des Monomerengemisch, beträgt.
- Verfahren nach Anspruch 4. dedurch gekennzeichnet, daß die Reglerkonzentration Im Primärstrom 0.1 bis 3 Gew.-% und im Sekundärstrom 0.1 bis 3.9 Gew.-%, bezogen auf das Monomerengemisch, beträgt.
 - Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bls 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Volumenverhältnis von Primäretrom zu Sekundärstrom 1:0,8 bls 1,5 beträgt.
 - Verfehren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dedurch gekennzeichnet, daß der Sekundärstrom in 1 bis 3, vorzugsweise 3 Tellströme aufgeteilt wird.
- Verwendung der nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 hergestellten Copolymerisate als Fließpunktverbesserer für Mineralöle und Mineralöldestillate.

Çialms

- 1. A process for preparing copolymers from ethylane and an ester of vinyl alcohol having 4 to 12 carbon atoms which is derived from straight-chain or branched, saturated aliphatic monocarboxylic acids or esters of acrylic sold or methacrylic acid which are derived from straight-chain or branched saturated alcohols having 2 to 20 carbon atoms as comonomers containing 26 to 55 parts by weight of the comonomer per 100 parts by weight of ethylene and exhibiting a viscosity in the range of 0.1 Pa x sec. (measured in accordance with DIN 53 019 at 140°C) to 20 Pa x sec. (measured in accordance with DIN 53 019 at 180°C) by the polymerisation of the monomers in a tubular reactor provided with at least one slide branch at pressures of 120 to 300 MPa and temperatures of 150 to 300°C in the presence of radical-forming initiators and polymerisation regulators, characterised in that the monomer motions (primary stream) fed into the reactor inlet contains 10 to 35 parts by weight of comonomer per 100 parts by weight of ethylene and the monomer motions (secondary stream) fed into the side branch or side branches contains 40 to 150 parts by weight of comonomer per 100 parts by weight of ethylene.
 - A process according to claim 1, characterised in that the proportion of comonomer in the primary stream is 15 to 25 parts by weight per 100 parts by weight of ethylene and 50 to 110 parts by weight per 100 parts by weight of ethylene in the secondary stream.
- 3. A process according to claim 1 or 2, characterised in that the initiator content in the primary stream is 50 to 200 weight ppm and in the secondary stream to 100 to 800 weight ppm, in each case related to the monomer mixture.
- 45 4. A process according to one or more of the claims 1 to 3, characterised in that the regulator concentrations in the primary and secondary streams are equal or different and amount to 0.1 to 4 wt %, related to the monomer mixture.
- A process according to claim 4, characterised in that the regulator concentration in the primary stream
 is 0.1 to 3 wt % and in the secondary stream 0.1 to 3.9 wt %, related to the monomer mixture.
 - A process according to one or more of the claims 1 to 5, characterised in that the volume ratio of the primary stream to the secondary stream is 1 : 0.6 to 1.5.
- A process according to one or more of the claims 1 to 6, characterised in that the secondary stream is divided into 1 to 3, preferably 3, partial streams.
 - 8. The use of the copolymers prepared according to one or more of the claims 1 to 7 as pour-point

improvers for mineral oils and mineral oil distillates.

Revendications

- Procédé de préparation de copolymères de l'éthylène et d'un ester de l'alcool vinylique contenant 4 à 12 atomes de carbone, dérivant d'acides monocarboxyliques aliphatiques saturés à chaîne droite ou ramifiée, ou d'esters de l'acide acrylique ou de l'acide méthacrylique dérivant d'alcoole saturés à chaîne droite ou ramifiée en C2-C20, en tant que comonomères, contenant 25 à 55 parties du comonomère pour 100 parties en polde d'éthylène et ayant une viscosité dans l'intervalle de 0,1 Pa.s (mesure selon norme allemande DIN 53 019 à 140°C) à 20 Pa.s (mesure selon norme allemande DIN 53 019 à 180°C) par polymérisation des monomères dans un réacteur tubulaire équipé d'au moins un branchement latéral à des pressions de 120 à 300 MPa et des températures de 150 à 300°C en présence d'inducteurs radicataires et de régulateurs de polymérisation, caractérisé en ce que le métange de monomères envoyé à l'entrée du réacteur (courant primaire) contient de 10 à 35 parties en poids du comonomère pour 100 parties en poids d'éthylène et le métange des monomères envoyé au branchement latéral ou aux branchements latéraux (courant secondaire) contient de 40 à 150 parties en poids du comonomère pour 100 parties en poids d'éthylène.
- Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la proportion du comonomère dans le courant
 primaire est de 15 à 25 parties en poids pour 100 parties d'éthylène et la proportion du comonomère dans le courant secondaire est de 50 à 110 parties en poids pour 100 perties d'éthylène.
 - Procédé salon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que la teneur en inducteur dans le courant primaire est de 50 à 200 ppm en polds et dans le courant secondaire de 100 à 800 ppm en polds, dans les deux ces par rapport au mélange des monomères.
 - 4. Procédé selon une ou plusieurs des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que la concentration en régulateur du courant primeire et du courant secondaire est identique ou différente et représente de 0,1 à 4% du poids du métange des monomères.
- 5. Procédé selon la revendication 4, carectérisé en ce que la concentration en réguleteur dans le courant primaire est de 0,1 à 3% en poids et dans le courant secondaire de 0,1 à 3,9% en poids, par rapport au mélange des monomères.
- Procédé selon une ou plusieurs des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que les proportions relatives en volume courant primaire/courant secondaire sont de 1:0,6 à 1,5.
 - 7. Procédé selon une ou plusieurs des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le courant secondaire est divisé en 1 à 3, de préférence en 3 courants partiels.
- Utilisation des copolymères préparés selon une ou plusieurs des revendications 1 à 7 en tant qu'eméliorants des points de liquéfaction des huiles minérales et distillats d'huiles minérales.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

De	fects in the images include but are not limited to the items checked:
ļ	BLACK BORDERS
	☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	☐ FADED TEXT OR DRAWING
	☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
	☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
	☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.